PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-270895

(43)Date of publication of application: 03.10.2000

(51)Int.CI.

C12Q 1/527

(21)Application number : 11-084035

(71)Applicant : DAI ICHI PURE CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

26.03.1999

(72)Inventor: EBINUMA HIROYUKI

USHIZAWA KOJI

(54) DETERMINATION OF HOMOCYSTEINE AND CYSTEINE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an enzymatic determination process for the easy and accurate determination of homocysteine and cysteine.

SOLUTION: The relationship between the cysteine content and the generation of hydrogen sulfide is determined by using an enzyme (E2) reactive with homocysteine and cysteine. A specimen containing cysteine and homocysteine is treated with the enzyme (E2) under a certain condition and the amount of generated hydrogen sulfide (1) is measured. The amount of hydrogen sulfide (2) originating from cysteine is calculated from a separately determined cysteine content of the specimen using the above relationship and the amount (2) is subtracted from the amount (1) to obtain the homocysteine content of the specimen. The cysteine content can be determined by reacting the specimen with an enzyme (E1) specifically reacting with cysteine to generate hydrogen sulfide and measuring the generated hydrogen sulfide.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-270895 (P2000-270895A)

(43)公開日 平成12年10月3日(2000.10.3)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C 1 2 Q 1/527

C 1 2 Q 1/527

4 B 0 6 3

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平11-84035

(71)出願人 390037327

第一化学薬品株式会社

平成11年3月26日(1999.3.26)

東京都中央区日本橋3丁目13番5号

(72)発明者 海老沼 宏幸

茨城県竜ヶ崎市向陽台3-3-1 第一化

学薬品株式会社診断薬研究所内

(72)発明者 牛澤 幸司

茨城県竜ヶ崎市向陽台3-3-1 第一化

学薬品株式会社診断薬研究所内

(74)代理人 100086689

弁理士 松井 茂

Fターム(参考) 4B063 QA01 QA19 QQ03 QQ80 QQ89

QR18 QS28 QX01

(54) 【発明の名称】 ホモシステイン及びシステインの定量法

(57)【要約】

【課題】 ホモシステイン及びシステインを簡便かつ正確に測定できる酵素的定量法を提供する。

【解決手段】 ホモシステイン及びシステインに反応する酵素(E2)を用いて、システイン含量と硫化水素生成量の関係を定数化しておき、システインとホモシステインを含有する試料に上記酵素(E2)をある条件下で作用させ、発生する硫化水素量(1)を測定する。次に、別途求めた該試料中のシステイン含量から、上記定数を用いてシステイン由来の硫化水素量(2)を求め、それを硫化水素量(1)から差し引くことにより、試料中のホモシステイン含量を求める。なお、システイン含量は、試料に、システインに特異的に反応して硫化水素を生成する酵素(E1)を作用させて発生する硫化水素を測定することにより求めることができる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ホモシステイン及びシステインを含有する試料中のホモシステイを定量する方法であって、

A) 試料に、ホモシステイン及びシステインを基質として硫化水素を生成する作用を有する酵素(E2)を作用させて、生成する硫化水素量(1)を測定する工程と、

B) 該試料中のシステイン由来の硫化水素量(2)を測定する工程とを有し、前記硫化水素量(1)から前記硫化水素量(2)を差し引いた硫化水素量からホモシステインを定量することを特徴とするホモシステインの定量 10法。

【請求項2】 前記酵素(E2)が、ホモシステイン及びシステインに対して、チオール化合物存在下、置換反応を触媒するものである請求項1記載のホモシステインの定量法。

【請求項3】 前記酵素 (E2) が、o-アセチルホモセリンーリアーゼ又はL-メチオニン γ リアーゼである請求項1又は2記載のホモシスティンの定量法。

【請求項4】 前記システイン由来の硫化水素量(2)の測定方法が、システイン含量と前記酵素(E2)によ 20って生じるシステイン由来の硫化水素量との関係を定数化し、別途求めた試料中のシステイン含量から換算する方法である請求項1~3記載のホモシステインの定量法。

【請求項5】 前記試料中のシステイン含量を求める方法が、前記試料に、システインに特異的に反応して硫化水素を生成する作用を有する酵素 (E1) を作用させ、生成する硫化水素を測定する方法である請求項4記載のホモシステインの定量法。

【請求項6】 試料に、システインに特異的に反応して 30 用と考えられる。 硫化水素を生成する作用を有する酵素 (E1) を作用さ 【0008】ホコ せ、生成する硫化水素を測定することを特徴とするシス 体クロマトグラフ テインの定量法。 おり 多くの場合

【請求項7】 前記酵素 (E1) が、システインに対してチオール化合物存在下、置換反応を触媒するものである請求項6記載のシステインの定量法。

【請求項8】 前記酵素 (E1) が、 n - アセチルセリンーリアーゼである請求項6又は7記載のシステインの定量法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、試料中のホモシステイン及びシステインを、酵素を用いて簡便かつ正確に 測定できるようにしたホモシステイン及びシステインの 定量法に関する。

[0002]

【従来の技術】生体中の蛋白質を構成する硫黄含有アミノ酸としては、メチオニン、システイン、システンが知られており、生体内では、それぞれが一連の代謝サイクルの中で恒常性を維持している。

【0003】食物中の蛋白質から由来するメチオニンは、通常、生体内でシステインに代謝されており、この代謝過程で中間体として生成するホモシステインは、再メチル化によるメチオニンへの変換、あるいはセリンとの縮合によるシスタチオニンの形成後、システインに導かれる経路により速やかに代謝されるため正常時にはほとんど存在しない。

【0004】しかしながら、メチル化を触媒する酵素であるメチルテトラヒドロ葉酸メチルトランスフェラーゼやその補助因子である葉酸及びビタミンB·12の欠乏、シスタチオニン形成を触媒するシスタチオニンβシンターゼの機能不全等により、代謝サイクルの中で異常が発生すると、ホモシステインが蓄積されてしてしまう。

【0005】一方、システインはメチオニンの代謝により生成するアミノ酸であることから、ホモシステインとの関連が注目されている。最近、ホモシステインとシステインの比を指標として、シスタチオニン β シンターゼのヘテロ接合体遺伝子異常のスクリーニングに有用であるとの報告もなされている(Boddie等、Metabolism 47(2);207-211(1998)参照)。

【0006】近年、ホモシステインは、心筋梗塞、脳梗塞などの血栓塞栓症あるいは動脈硬化症において、独立したリスクファクターとして注目されており、血中濃度と疾患との関係における臨床データが数多く報告されている。

【0007】また、システインに関しても、ホモシステイン代謝異常の原因把握の補助的な指標とも成り得るため、ホモシステイン及びシステインの血中濃度測定は有用と考えられる。

【0008】ホモシステインの測定法としては、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法が主流で行われており、多くの場合、システインも同時に分離測定できる長所があるが、操作が煩雑で時間を必要とし、多数検体を処理するには不向きである(Araki等., J. Chromatogr. 422; 43-52 (1987)、Fiskerstrand等., Clin. Chem. 39 (2); 263-271 (1993)、Andersson等., Clin. Chem. 39 (8); 1590-1597 (1993) 参照)。

【0009】最近、ホモシステインの測定法として、酵素反応によってSーアデノシルホモシステインに変換し、該変換物に対する抗体を用いて間接的に定量する方法も開発されているが、この方法では、抗原となる変換物もまた低分子であることから、抗体を用いた反応原理は競合阻害法をとらざるを得ず、複雑なものとなっている(Shipchandler等、, Clin. Chem. 41(7);991-994 (1995)参照)。

【0010】また、システインの酵素的測定法として、 グルタチオン・スルヒィドリル・オキシダーゼを用いた 方法(登録特許1594895号)が開示されている が、該酵素はグルタチオンやジチオスレイトールのよう なチオール化合物にも反応を示すなど基質特異性に乏し く、特異的な測定法とは言い難かった。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】酵素を用いたホモシス テイン及びシステインの測定法は、操作性などの面から 有用と考えられるが、上述したように、現在までその測 定系に応用可能な特異的な酵素が見出されておらず、特 ることから、酵素的測定系の開発は実現されていない。

【0012】したがって、本発明は、血栓塞栓症や動脈 硬化症の指標となるホモシステイン及びホモシステイン 代謝異常の原因把握の補助的な指標となるシステインの 簡便で特異的な酵素的定量法を提供することを目的とす る。

[0013]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた め、本発明のホモシステインの定量法は、ホモシステイ ン及びシステインを含有する試料中のホモシステインを 20 定量する方法であって、

A) 試料に、ホモシステイン及びシステインを基質とし て硫化水素を生成する作用を有する酵素 (E2) を作用 させて、生成する硫化水素量(1)を測定する工程と、 B) 該試料中のシステイン由来の硫化水素量(2)を測 定する工程とを有し、前記硫化水素量(1)から前記硫 化水素量(2)を差し引いた硫化水素量からホモシステ インを定量することを特徴とする。

【0014】すなわち、本発明のホモシステインの定量 法は、あらかじめ上記酵素(E2)を用いて、システイ ン含量と硫化水素生成量の関係を定数化しておき、シス テインとホモシステインを含有する試料に上記酵素(E 2) をある条件下で作用させ、発生する硫化水素量 (1) を測定する。次に、別途求めた該試料中のシステ イン含量から、上記定数を用いてシステイン由来の硫化 水素量(2)を求め、それを硫化水素量(1)から差し 引くことにより、試料中のホモシステイン含量を求める

【0015】また、本発明のシステインの定量法は、試 料に、システインに特異的に反応して硫化水素を生成す る酵素(E1)を作用させて発生する硫化水素を測定す る方法である。

【0016】本発明によれば、上記酵素 (E1)、(E 2) を用いることにより、ホモシステイン及びシステイ ン定量の操作が簡便となり、多数の検体も短時間で定量 することができる。

[0017]

方法である。

【発明の実施の形態】本発明において、ホモシステイン の定量に用いられる酵素(E2)としては、ホモシステ

する作用を有する酵素であれば特に限定されないが、好 ましくは、システインよりホモシステインに対する作用 が強く、かつ後述するように、チオール化合物存在下、 置換反応を有する酵素、例えば、o-アセチルホモセリ ンーリアーゼやレーメチオニンァーリアーゼなどが挙げ

【0018】 Lーメチオニンァーリアーゼは、チオール 化合物非存在下では、ホモシステインに対して分解(脱 離)作用を示して硫化水素を発生するが、チオール化合 にホモシステインに関しては、検体中の濃度が微量であ 10 物存在下では、 γ -置換反応を触媒する酵素として知ら れている。

> 【0019】本発明において、L-メチオニンァ-リア ーゼは、例えばシュードモナス属の細菌等のそれを産生 する微生物から公知の方法により得ることも出来るが、 和光純薬株式会社等から市販されているものを用いても 良い。

【0020】一方、0-アセチルホモセリン-リアーゼ は、これまでアミノ酸合成作用(例えば、o-アセチル ホモセリンと硫化水素からはホモシステインが、メタン チオールからはメチオニンが生成する作用)を有する酵 素として知られていたが、本発明者らは、後述する試験 例に示すように、この酵素をチオール化合物存在下でホ モシステインに作用させると、7-置換反応により硫化 水素を生成する触媒作用を示すことを新たに見い出し

【0021】本発明において、0-アセチルホモセリン ーリアーゼは、それを産生する様々な微生物(例えば、 Ozaki等., J. Biochem. <u>91</u>;1163-1171 (1982), Yamagata, J. Bi ochem. 96;1511-1523(1984), B rzywczy等. , Acta. Biochimic a. Polonica. 40 (3); 421-428 (1993)) 等から公知の方法により得ることができ

【0022】また、市販の酵素、例えばユニチカ株式会 社製のバチルス属由来のοーアセチルホモセリンーリア ーゼ(商品名「GCS」)を使用してもよい。ユニチカ 株式会社製の上記 o - アセチルホモセリン-リアーゼの 理化学的性質は次の通りである。なお、下記理化学的性 質のうち、分子量以外の項目は、本発明者らにより求め たものである。

【0023】<0-アセチルホモセリン-リアーゼの理 化学的性質>

- 1) 作用: L-ホモシステインとチオール化合物のγ置 換反応を触媒し、硫化水素及びチオール化合物置換ホモ システインを生成する。また、L-メチオニンとチオー ル化合物の置換反応を触媒し、メタンチオール及びチオ ール化合物置換ホモシステインを生成する。
- 2) 基質特異性: L-ホモシステイン、L-メチオニン イン及びシステインに特異的に作用して硫化水素を生成 50 に作用する。また、Lーシステインには β 置換反応とし

5

て若干反応する。

3) 分子量:180,000(ゲル濾過法)

4) 至適 pH:8.5~9.0

5) Km: 0. 9 mM (L-ホモシステイン)

【0024】また、本発明において、システインの定量 に用いられる酵素(E1)としては、システインに特異 的に作用して、硫化水素を生成する作用を有する酵素で あれば特に制限はなく、例えば β –シアノアラニンシン ターゼ、システインリアーゼ及び o - アセチルセリン-ル化合物存在下で置換反応を触媒する酵素、すなわち、 o-アセチルセリン-リアーゼが好ましい。

【0025】 oーアセチルセリンーリアーゼは、これま でシステイン合成作用(o-アセチルセリンと硫化水素 からシステインを生成する作用)を有する酵素として知 られていたが、今回本発明者らによって、チオール化合 物存在下で、システインに作用させると、システイン特 異的にβー置換反応により硫化水素を生成する触媒作用 を示すことが新たに見出された。

【0026】本発明において、o-アセチルセリン-リ 20 アーゼは、それを産生する微生物や植物(例えば、Bu rnell等., Biochim. Biophys. A cta 481;246-265 (1977), Nag asaw等., Methods Enzymol 14 3;474-478 (1987)、Droux等., A rch. Biochem. Biophys. 295 (2); 379-390 (1992), Yamaguc hi等., Biochim. Biophys. Acta 1251;91-98(1995))等より公知の方 法で得ることができる。

【0027】例えば、植物(ホウレンソウ)から得た o - アセチルセリン-リアーゼの理化学的性質は次の通り である。なお、下記理化学的性質のうち、分子量以外の 項目は、本発明者らにより求めたものである。

【0028】くの一アセチルセリンーリアーゼの理化学 的性質>

1)作用: L -システインとチオール化合物のβ置換反 応を触媒し、硫化水素及びチオール化合物置換システイ ンを生成する。

2) 基質特異性: L-システインに特異的に作用する。

3) 分子量:63,000(ゲル濾過法)

4) 至適pH:9.0~11.0

5) Km: 0. 27mM (L-システイン)

本発明において、上記酵素(E1)、(E2)の添加量 は、試料中のホモシステイン又はシステインを完全に消 費することができる最低必要量を基本とする。

【0029】特に、ホモシステインの定量においては、 システインに対する反応が、システイン含量依存的に進 行する条件とすることが好ましい。これは、酵素(E 1) の添加量や反応時間を増減することによって、シス 50 イン量に換算する。

テインから生成する硫化水素量を調節することで達成さ れる。

【0030】ホモシステイン及びシステインは、血清な どの生体試料中では主に生体内タンパク質とジスルフィ ド結合しており、一部は遊離ジスルフィド形態として存 在している。本発明において上記酵素(E1)、(E 2) は、フリーな遊離状態のホモシステイン及びシステ インに作用させるため、チオール類、ホスヒィン類や水 素化硼素類などの還元剤を用いて解離処理を行うことが リアーゼなどが挙げられるが、上述したように、チオー 10 好ましい。特にチオール類は、容易にホモシステイン及 びシステインを特異的に還元し、さらにそのまま酵素反 応も行うことができるため好ましい。

> 【0031】本発明で用いられるチオール化合物は、メ タンチオール、2-メルカプトエタン、ジチオスレイト ール、チオグリセロール、システアミンなど、酵素によ る置換反応の基質となるものであれば特に制限無く使用 できる。

【0032】例えば、本発明のホモシステインの定量 は、以下のようにして行われる。

①あらかじめ、システイン及びホモシステインに、上記・ 酵素(E2)を作用させたときに発生する硫化水素量と システイン及びホモシステイン含量の定数をそれぞれ求 めておく。

②試料に上記還元剤を添加して、試料中のホモシステイ ン及びシステインを還元したあと、上記酵素 (E2) を 添加して反応を行い、発生する硫化水素量 (1)を測定 する。

③試料中に含まれるシステイン含量を、公知の方法又は 本発明のシステイン定量法などにより求め、上記定数か 30 ら換算して、硫化水素量 (2) とする。

④上記硫化水素量(1)から硫化水素量(2)を差し引 いたものと上記定数から換算して試料中のホモシステイ ン量を求める。

【0033】また、上記方法以外としては、まず上述し た2種類の酵素(E1)、(E2)を用いて、生成した 硫化水素量からホモシステイン及びシステインの総和を 求め、次にシステインに特異的な酵素(E1)のみを作 用させ、生成した硫化水素量をシステイン量とし、総和 から差し引くことによりホモシステイン含量を求める方 40 法も可能である。

【0034】一方、本発明のシステインの定量法も、上 述したホモシステインの定量法と同様に、以下のように して行うことができる。

①あらかじめ、システインに、上記酵素(E1)を作用 させたときに発生する硫化水素量とシステイン含量の定 数を求めておく。

②試料に上記還元剤を添加して、試料中のシステインを 還元したあと、上記酵素(E1)を添加して反応を行 い、発生する硫化水素量を測定して上記定数からシステ

7

【0035】本発明のホモシステイン及びシステインの 定量は、酵素の反応生成物である硫化水素を測定するこ とにより行われるが、その硫化水素を定量する方法は、 公知の方法を使用することができ、硫化水素を直接定量 する方法のみならず、硫化水素に起因する硫化物イオン を定量する方法であってもよい。

【0036】例えば、発色検出として、2,2'-ジピ リジルジスルファイド (Svenson., Anal. Biochem. 107;51-55 (1980)) や ニトロプルシッドナトリウムを用いる方法、、さらに、 *10* 強酸性下で、N、N-ジメチル-p-フェニレンジアミ ンと塩化第二鉄を用いてメチレンブルーを生成させ青色 発色を検出する方法(メチレンブルー法)などを用いる. ことができる。また、セレニウムを触媒として、色素 (トルジンブルーやメチレンブルー) の退色量及びその 速度を測定する方法(Mousavi等., Bull. Chem. Soc. Jpn. 65; 2770-2772 (1992)、Gokmen等. , Analyst 11 9;703-708 (1994)) などがあるが、チオ ール化合物存在下で硫化水素の定量を行う場合は、特異 20 性及び発色感度が良好なメチレンブルー法が好適であ る。

[0037]

【実施例】以下、試験例及び実施例を挙げて、本発明を 更に詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるもの ではない。

【0038】実施例では、ホモシステインの定量に用いる酵素(E2)として、バチルス属由来のo-アセチルホモセリン-リアーゼ(商品名「GCS」、ユニチカ株式会社製、以下に記載した力価はメーカー表示値によ 30る)を使用し、システイン定量に用いる酵素(E1)として、o-アセチルセリン-リアーゼ(ホウレンソウ由来)を使用した。

【0039】 o - アセチルセリン- リアーゼは、山口等の方法(Biochim. Biophys. Acta 1251;91-98(1995))に基づいて調製した。

【0040】具体的には、ホウレンソウ葉2kgから、抽出、イオン交換クロマト、疎水クロマト及びゲル濾過クロマトの工程を経て、約4000単位の酵素を調製して用いた。なお、力価は、同文献に記載の方法により測定した。

【0041】試験例1

20mM2-メルカプトエタノール及び10mMDL-*

*ホモシステイン(アルドリッチ社製)を含有する100 mMトリス・塩酸緩衝液(pH8.5)にσーアセチルホモセリンーリアーゼ(商品名「GCS」、ユニチカ株式会社製)を添加し、37℃で反応させ、経時的に反応液中の生成物と反応のモルバランスを、表1に示す条件でHPLCにて分析した。

[0042]

【表1】

TSKgel Amide-80
アセトニトリル:水=7:3
40℃
1. 0m1/分
示差屈折率計(R l)

【0043】その結果、反応の進行と共にリテンションタイム6.7分のDLーホモシステインのピークが減少し、新たにリテンションタイム7.8分の位置に反応生成物のピークが現れた。この反応のモルバランスは一致していた。

【0044】試験例2

DLーホモシステインをLーメチオニンに換え、試験例 1 と同様の条件で反応させた。また、0 ーアセチルホモセリンーリアーゼと同様の作用を有すると考えられるLーメチオニンケーリアーゼ(和光純薬株式会社製)を0ーアセチルホモセリンーリアーゼに換えて添加し、同様の条件で反応させ、HPLCで分析を行った。

【0045】その結果、いずれの場合もリテンションタイム7.8分の位置に反応生成物のピークが現れた。

【0046】試験例1及び2の結果において、0-アセチルホモセリンーリアーゼをDL-ホモシステイン及びL-メチオニンに作用させた場合の反応生成物のリテンションタイムが共に一致していること、更にL-メチオニンャーリアーゼを作用させた場合の反応生成物のリテンションタイムもすべて一致していることから、0-アセチルホモセリンーリアーゼの作用は、下記化学式1及び化学式2に示す通り、含硫アミノ酸とチオール化合物の置換反応であることがわかった。

[0047]

【化1】

チオール化合物 チオール化合物 ホモシステイン 硫化水素

[0048]

【化2】

チオール化合物 チオール化合物 メチオニン 置換ホモシステイン メタンチオール

【0049】試験例3

200mMホウ酸緩衝液 (pH11.0) 0.25ml に、200mM2-メルカプトエタノールを0.025 ml加え、さらに10mMのL-システィン (シグマ社 製) 溶液又は10mMのDL-ホモシステインを0.0 5m1加えた後、精製水を0.125m1添加させ混和 後、37℃で5分間加温した。その液に、精製したo-アセチルセリンーリアーゼ酵素液(ホウレンソウ由来、 6 U/m1) を0.05 m1 加え、37℃で10分間反 応させた後、3%NaOH液を0.1ml、16mM N, N-ジメチル-p-フェニレンジアミン・硫酸塩溶 液 0. 325 m 1 及び 10 m M 塩化第二鉄 塩酸溶液 0.075mlを順次添加し、室温で15分放置後、6 70 nmの吸光度を測定した。その結果、 L - システイ ン添加時の吸光度が1.01(OD)だったのに対し て、DL-ホモシステイン添加時の吸光度は0 (OD) であった。よって、 α - アセチルセリン-リアーゼは、 ホモシステインに対する反応性はまったく認められず、 L-システインに特異的であることがわかった。

【0050】試験例4(HPLCによる反応生成物同

20mMメチルメルカプタン(東京化成社製)及び10 mML-システイン (シグマ社製) を含有する100m* *Mホウ酸緩衝液 (pH11.0) にo-アセチルセリン -リアーゼ(ホウレンソウ由来)を添加し、37℃で反 応させ、経時的に反応液中の生成物と反応のモルバラン スを、前記表1に示す条件でHPLCにて分析した。

【0051】その結果、反応の進行と共にリテンション タイム7.2分のL-システインのピークが減少し、新 たにリテンションタイム6.8分の位置に反応生成物の ピークが現れた。この反応のモルバランスは一致してい た。

【0052】試験例5

試験例4のL-システインをS-メチルシステイン(シ グマ社製)に換え、酵素無添加条件で、HPLCにてピ 一クを確認した。その結果、リテンションタイム6.8 分の位置にピークを確認した。

【0053】試験例4及び5の結果から、a-アセチル セリンーリアーゼをメチルメルカプタン存在下、L-シ ステインに作用させた場合の反応生成物のリテンション タイムが、S-メチルシステインと一致していることか ら、o-アセチルセリン-リアーゼの作用は、下記化学 式3に示す通り、L-システインとチオール化合物の置 換反応であることが分かった。

[0054]

【化3】

チオール化合物(メチルメルカプタン) チオール化合物 置換ホモシステイン (S-メチルシステイン) 硫化水素

【0055】 実施例1

200mMトリス塩酸緩衝液 (pH8.5) 0.25m 1に、10mM2-メルカプトエタノールを0.05m 1加え、さらに、各種濃度(0~50μM)のLーホモシ スチン (シグマ社) 溶液を0.05ml加えた後、L-システインの添加回収率を求めるために300μ M L -システインを 0. 1 m l 添加し、L - ホモシステインへ の反応定数を求めるために精製水を0.1ml添加し て、それぞれ混和後、37℃で5分間加温した。その液 40 に、oーアセチルホモセリンーリアーゼ(商品名「GC S」、ユニチカ株式会社製)酵素液(20u/m1)を 0.05 ml 加え、37℃で10分間反応させた後、3 %NaOH液を0.1ml、16mMN, N-ジメチル -p-フェニレンジアミン・硫酸塩溶液 0. 325ml 及び10mM塩化第二鉄塩酸溶液0.075mlを順次 添加し、室温で15分放置後、670nmの吸光度を測 定して検量線を作成し、図1に示した。

【0056】図1の実線(-◆-)は、L-システイン

M(L-ホモシステイン換算)まで直線となり、その回 帰式の切片を0として計算すると、傾きは0.926で あった。

【0057】一方、図1の破線 (…●…) は、Lーシス テイン共存下でのホモシステインの検量線で、0~10 0μM(L-ホモシステイン換算)まで直線となり、そ の回帰式の傾きは0.917であり、切片は80.9と なった。

【0058】以上の結果から、o-アセチルホモセリン ーリアーゼは、Lーシステインの存在にかかわらず、濃 度依存的にホモシステインと反応することが分かった。 また、L-システインに対する反応誤差が一定であるこ とが分かった。

【0059】 実施例2

200mMトリス塩酸緩衝液(pH8.5)0.25m 1に、10mM2-メルカプトエタノールを0.05ml加え、さらに各種濃度(0~400μM)のL-シス テイン(シグマ社)溶液を0.1ml加えた後、L-ホ 非共存下でのホモシステインの検量線で、 $0\sim 1\;0\;0\;\mu$ 50 モシステインの添加回収率を求めるために $1\;5\;\mu\,\mathrm{ML}$ -

ホモシスチンを 0.05 m l 添加し、L -システインへ の反応定数を求めるために精製水を0.05m1添加し て、それぞれ混和後、37℃で5分間加温した。その液 に、 o - アセチルホモセリンーリアーゼ (ユニチカ株式 会社製) 酵素液 (20 u/m1) を0.05 m1 加え、 37℃で10分間反応させた後、3%NaOH液を0. 1ml、16mMN, N-ジメチル-p-フェニレンジ アミン・硫酸塩溶液0.325ml及び10mM塩化第 二鉄塩酸溶液0.075mlを順次添加し、室温で15 し、図2に示した。

11

【0060】図2の実線(-◆-)は、ホモシステイン 非存在下でのL-システインの検量線で、0~400μ Mまで直線となり、その回帰式の切片を0として計算す ると、傾きは0.259であった。

【0061】一方、図2中の破線(…→…)は、L-ホ モシスチンを添加した場合のL-システインの検量線 で、 $0 \sim 400 \mu M$ まで直線となり、その回帰式の傾き は0.263であり、切片は28.4となった。

【0062】以上の結果から、0-アセチルホモセリン 20 ーリアーゼのレーシステインへの反応が、ホモシステイ ンの存在にかかわらず、濃度依存的であることが分かっ た。

【0063】また、実施例1、2の結果より、添加した L-システイン及びL-ホモシステインの濃度及び添加 回収率を算出した。すなわち、実施例1のL-システイ ン実添加量300μMに対して、図1の破線 (···●···) の切片値を図2の実線(-◆-)の回帰式に当てはめ、 添加濃度を算出すると濃度は312μMとなり、添加回 収率は104%となった。さらに、実施例2のLーホモ 30 シスチン実添加量 $15\mu M$ (L-ホモシステインとして 30 μM) に対して、図2の破線 (···●···) の切片値を 図1の実線(-◆-)の回帰式に当てはめ、添加濃度を 算出するとL-ホモシステインとしては濃度は30.7 μ Mとなり、添加回収率は102%となった。

【0064】よって、システインを含有した試料中のホ

モシステイン量は、L-システイン含量を換算して差し 引くことにより、算出可能であることが分かった。

【0065】実施例3

200mMホウ酸緩衝液 (pH11.0) 0.25ml に、200mM2-メルカプトエタノールを0.025 m l 加え、さらに各種濃度 (0~200 μ M) のLーシ ステイン(シグマ社)溶液を0.1ml加えた後、精製 水を0.075m1添加させ混和後、37℃で5分間加 温した。その液に、精製したο-アセチルセリンーリア 分放置後、670 nmの吸光度を測定して検量線を作成 10 一ゼ酵素液(6 u/ml)を0.05 ml加え、37℃ で15分間反応させた後、3%NaOH液を0.1m 1、16mMN, N-ジメチル-p-フェニレンジアミ ン・硫酸塩溶液0.325ml及び10mM塩化第二鉄 塩酸溶液 0. 075 m l を順次添加し、室温で15分放 置後、670 nmの吸光度を測定して検量線を作成し、 図3に示した。

> 【0066】図3に示されるように、 $0\sim200\mu M$ ま で直線となり、本酵素が触媒する置換反応を利用してシ ステインの定量が可能であることが分かった。

[0067]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 ホモシステイン及びシステインを基質として硫化水素を 生成する作用を有する酵素を用いることにより、簡便に ホモシステインの定量ができる。また、システインに特 異的に反応して硫化水素を生成する作用を有する酵素を 用いることにより、簡便にシステインの定量ができる。

【0068】本発明のホモシステイン及びシステインの 定量法は、多数の検体を処理する場合などに有効であ る。

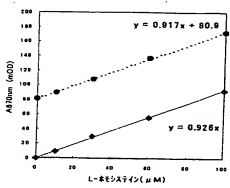
【図面の簡単な説明】

【図1】 システイン共存及び非共存下でのホモシステ インの検量線

【図2】 ホモシステイン共存及び非共存下でのシステ インの検量線

【図3】 システインの検量線

【図1】



【図2】

